(19) 世界知的所有権機関 国際事務局



. | 1887 | 1888 | 1888 | 1888 | 1888 | 1888 | 1888 | 1888 | 1888 | 1888 | 1888 | 1888 | 1888 | 1888 | 1888 | 1

(43) 国際公開日 2004 年12 月16 日 (16.12.2004)

PCT

(10) 国際公開番号 WO 2004/108855 A1

- (51) 国際特許分類⁷: C09K 3/00, 3/18, C08F 220/24, D06M 15/277, 15/643, 15/657, A47G 27/02
- (21) 国際出願番号:

PCT/JP2004/008245

(22) 国際出願日:

2004年6月7日(07.06.2004)

(25) 国際出願の言語:

日本語

(26) 国際公開の言語:

日本語

(30) 優先権データ:

特願2003-163460 2003 年6 月9 日 (09.06.2003) JP 特願2003-407439 2003 年12 月5 日 (05.12.2003) JP

- (71) 出願人(米国を除く全ての指定国について): ダイキン 工業株式会社 (DAIKIN INDUSTRIES, LTD.) [JP/JP]; 〒5308323 大阪府大阪市北区中崎西2丁目4番12号 梅田センタービル Osaka (JP).
- (72) 発明者; および
- (75) 発明者/出願人 (米国についてのみ): 山本 育男 (YA-MAMOTO, Ikuo) [JP/JP]; 〒5668585 大阪府摂津市西一津屋 1番 1号 ダイキン工業株式会社淀川製作所内 Osaka (JP). 桝谷 哲也 (MASUTANI, Tetsuya) [JP/JP]; 〒5668585 大阪府摂津市西一津屋 1番 1号 ダイキン工業株式会社淀川製作所内 Osaka (JP).

- (74) 代理人: 河宮治, 外(KAWAMIYA, Osamu et al.); 〒 5400001 大阪府大阪市中央区城見 1 丁目 3 番 7 号 I M P ビル 青山特許事務所 Osaka (JP).
- (81) 指定国 (表示のない限り、全ての種類の国内保護が可能): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BW, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, EG, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NA, NI, NO, NZ, OM, PG, PH, PL, PT, RO, RU, SC, SD, SE, SG, SK, SL, SY, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VC, VN, YU, ZA, ZM, ZW.
- (84) 指定国 (表示のない限り、全ての種類の広域保護が可能): ARIPO (BW, GH, GM, KE, LS, MW, MZ, NA, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), ユーラシア (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), ヨーロッパ (AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, HU, IE, IT, LU, MC, NL, PL, PT, RO, SE, SI, SK, TR), OAPI (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

添付公開書類:

一 国際調査報告書

2文字コード及び他の略語については、定期発行される 各PCTガゼットの巻頭に掲載されている「コードと略語 のガイダンスノート」を参照。

(54) Title: SILICON-CONTAINING FLUOROCHEMICAL SURFACE-TREATING AGENT

(54)発明の名称:ケイ素を含有する含フッ素表面処理剤

(57) Abstract: A surface-treating agent which comprises a fluoropolymer having repeating units derived from a fluoromonomer represented by the formula (I) wherein (a) the fluoropolymer has one or more silicon atoms and/or (b) the surface-treating agent contains a nonfluorinated polymer, which is different from the fluoropolymer, and this nonfluoring

nated polymer is a polymer having one or more silicon atoms. Even when the surface-treating agent contains a polymer of a fluorinated acrylate which has been substituted in the α -position by fluorine, etc., it imparts excellent water-and-oil repellency and antifouling properties to textile products while maintaining their textures.

(57) 要約:

式:

$$\begin{array}{cccc}
O & X \\
Rf - Y - O - C - C - C - C + O
\end{array}$$
(I)

で示される含フッ素単量体から誘導された繰り返し単位を有して成る含フッ素重合体を含んで成る表面処理剤であって、

(a) 含フッ素重合体がケイ素原子を有してなるか、および/または (b) 表 面処理剤が含フッ素重合体と異なる非フッ素重合体を含んでなり、この非フッ素 重合体がケイ素原子を有してなる含ケイ素重合体である表面処理剤は、

α位がフッ素、塩素等で置換されている含フッ素アクリレート系ポリマーを含有 していても、風合いを維持しつつ優れた撥水撥油性および防汚性を繊維製品に与 える。

明 細 書

ケイ素を含有する含フッ素表面処理剤

5 技術分野

本発明は、繊維製品に、優れた撥水性、撥油性、防汚性および風合いを付与する表面処理剤及びそれによる処理に関する。

背景技術

- び来、α位がフッ素、塩素等で置換されている含フッ素アクリレート系ポリマーは基材等への接着性が良好で膜強度も強靭でかつ撥水撥油性が良好であるなど優れた特性をもつことが知られている(特開昭63-90588、特開昭63-99285、特開平1-315471)。しかし、ポリマーの塗膜が強靭であるため繊維製品に処理すると風合いを損ねる問題があった。
- 以下にPFOAの環境問題について説明する。最近の研究結果 [EPAレポート "PRELIMINARY RISK ASSESSMENT OF THE DEVELOPMENTAL TOXICITY ASSOCIATED WITH EXPOSURE TO PERFLUOROOCTANOIC ACID AND ITS SALTS" (http://www.epa.gov/opptintr/pfoa/pfoara.pdf)] などから、長鎖フルオロアルキル化合物の一種であるPFOA (perfluorooctanoic acid) に対する環境への負の懸念が明らかとなってきており、2003年4月14日にEPA (米国環境保護庁) がPFOAに対する科学的調査を強化すると発表した。
 - 一方、Federal Register(FR Vol.68, No.73/April 16, 2003 [FRL-2303-8], http://www.epa.gov/opptintr/pfoa/pfoafr.pdf) やEPA Environmental News FOR RELEASE: MONDAY APRIL 14, 2003 EPA INTENSIFIES SCIENTIFIC
- 25 INVESTIGATION OF A CHEMICAL PROCESSING AID

(http://www.epa.gov/opptintr/pfoa/pfoaprs.pdf) やEPA OPPT FACT SHEET April 14, 2003 (http://www.epa.gov/opptintr/pfoa/pfoafacts.pdf) は、テロマーが分解または代謝によりPFOAを生成する可能性があると公表している (テロマーとは長鎖フルオロアルキル基のことを意味する)。また、テロマーが、撥水

撥油性、防汚性を付与された泡消火剤、ケア製品、洗浄製品、カーペット、テキスタイル、紙、皮革などの多くの製品に使用されていることをも公表している。

発明の開示

5 α位がフッ素、塩素等で置換されている含フッ素アクリレート系ポリマーで繊維製品を処理したとしても、風合いを維持しつつ優れた撥水撥油性および防汚性を与えることを目的とする。

本発明者は、上記目的が、含フッ素単量体および含ケイ素単量体を含んでなる共重合体からなる表面処理剤によって、あるいは含フッ素重合体および含ケイ素 重量体を含んでなる表面処理剤によって、達成されることを見い出した。

本発明は、式:

10

15

25

$$Rf - Y - O - C - C = CH_2$$
 (1)

[式中、Xは、フッ素原子、塩素原子、臭素原子、ヨウ素原子、 CFX^1X^2 基(但し、 X^1 および X^2 は、水素原子、フッ素原子、塩素原子、臭素原子またはヨウ素原子である。)、シアノ基、炭素数 $1\sim2$ 1 の直鎖状または分岐状のフルオロアルキル基、置換または非置換のベンジル基、置換または非置換のフェニル基、Yは、炭素数 $1\sim1$ 0 の脂肪族基、炭素数 $6\sim1$ 0 の芳香族基または環状脂肪族基、 $-CH_2$ CH_2 N (R^1) S O_2 -基 (但し、 R^1 は炭素数 $1\sim4$ のアルキル基である。)または $-CH_2$ $CH(OY^1)$ CH_2 -基 (但し、 Y^1 は水素原子またはアセチル基である。)、

Rf は、炭素数 $1\sim 21$ の直鎖状または分岐状のフルオロアルキル基またはフルオロアルケニル基、あるいは $-C_3F_6O-$ 、 $-C_2F_4O-$ および $-CF_2O-$ からなる群から選択された少なくとも-種の繰り返し単位を合計数 $1\sim 200$ で有するフルオロエーテル基である。]

で示される含フッ素単量体から誘導された繰り返し単位を有して成る含フッ素重合体を含んで成る表面処理剤であって、

(a) 含フッ素重合体がケイ素原子を有してなるか、および/または (b) 表面処理剤が含フッ素重合体 (第1重合体) および第1重合体と異なる第2重合体

15

20

25

を含んでなり、この第2重合体がケイ素原子を有してなる含ケイ素重合体である 表面処理剤を提供する。

本発明によれば、α位がフッ素、塩素等で置換されている含フッ素アクリレート系ポリマーで繊維製品を処理したとしても、風合いを維持しつつ優れた撥水撥油性および防汚性が得られる。

本発明においては、(a) 含フッ素重合体がケイ素原子を有してなるか、および/または(b) 表面処理剤が含フッ素重合体(すなわち、第1重合体) および第1重合体と異なる第2重合体を含んでなり、この第2重合体がケイ素原子を有してなる含ケイ素重合体である。

10 1 つの態様において、表面処理剤を構成する含フッ素重合体がケイ素原子を有 してなる。

含フッ素重合体は、式(I)の含フッ素単量体と含ケイ素単量体とを含んでなる共重合体である。

式(I)において、Rf基が、フルオロアルキル基またはフルオロアルケニル基である場合に、パーフルオロアルキル基またはパーフルオロアルケニル基であることが好ましい。フルオロアルキル基またはフルオロアルケニル基の炭素数は、 $1\sim21$ 、特に $1\sim6$ 、例えば $1\sim4$ である。フルオロアルキル基の例は、-C F $_3$ 、 $-CF_2CF_3$ 、 $-CF_2CF_2CF_3$ 、 $-CF(CF_3)_2$ 、 $-CF_2CF_2CF_2$ CF $_3$ 、 $-CF_2CF_3$ 、 $-CF_2CF_3$ 、 $-CF_3$ 、 $-CF_3$ 0、 $-CF_3$ 0。 $-CF_3$ 0、 $-CF_3$ 0。 $-CF_3$ 0、 $-CF_3$ 0。 $-CF_3$ 0 $-CF_$

フルオロエーテル基は、-C₃F₆O-、-C₂F₄O-および-CF₂O-

20

からなる群から選択された少なくとも一種の繰り返し単位(オキシパーフルオロアルキレン基)を有する。 $-C_3$ F_6 $O-は-CF_2$ CF_2 CF_2 O-または-C F_2 $C(CF_3)$ F $O-である。<math>-C_2$ F_4 $O-は一般に-CF_2$ CF_2 $O-である。オキシパーフルオロアルキレン繰り返し単位の合計数は、<math>1\sim200$ 、例えば $1\sim100$ 、特に $5\sim50$ である。フルオロエーテル基は、オキシパーフルオロアルキレン繰り返し単位に直接に結合する末端基を有する。末端基の例は、水素原子、ハロゲン原子(例えば、フッ素原子)、アルコール基(例えば、 $HOCH_2$ -)、エポキシ基(例えば、

)、

アミン基(例えば、H₂N-)、カルボン酸基(例えば、H00C-)、酸ハライド基(例えば、F(0=)C-)、クロロメチル基(C1H₂C-)である。フルオロエーテル基は、オキシパーフルオロアルキレン繰り返し単位および末端基に加えて、炭素数1~10のフルオロアルキレン基、特にパーフルオロアルキレン基を有していてもよい。炭素数1~10のフルオロアルキレン基の例は、-CF₂-および-CF₂CF₂-である。Rf基の例であるフルオロエーテル基(特に、パーフルオロエーテル基)の例は、次のとおりである。

F-(CF₂ CF₂ CF₂ 0)_n-CF₂CF₂- (n \mathbb{l} 1 \sim 2 0 0) F-(CF₂ C (CF₃) F 0)_n-CF₂CF₂- (n \mathbb{l} 1 \sim 2 0 0)

 $F-(CF_2 C (CF_3) F 0)_n-(CF_2 0)_m-CF_2 CF_2-$

F-(CF₂CF₂0)_n-(CF₂0)_m-CF₂CF₂- (nとmの合計は1~200)

(nとmの合計は1~200)

含フッ素単量体の例は、次のとおりである。

$$Rf - \bigcirc O - \bigcirc C - \bigcirc F \\ - \bigcirc C - \bigcirc C = CH_2$$

$$\mathbf{R}\mathbf{f}_{\underline{\mathbb{U}}} = \mathbf{O} - \mathbf{C} - \mathbf{C} = \mathbf{C}\mathbf{H}_{2}$$

$$\underset{\mathbf{Rf-CH_2CH_2---O--C--C--CH_2}}{\overset{O}{\underset{||}{\operatorname{Br}}}} \overset{\mathbf{Br}}{\underset{||}{\operatorname{Br}}}$$

$$\underset{\mathbf{Rf-CH_2CH_2---O-C-C=CH_2}}{\overset{O}{\underset{||}{\text{CF}_3}}}\overset{\mathbf{CF_3}}{\underset{||}{\text{CF}_2}}$$

[式中、Rfは、炭素数 $1\sim21$ の直鎖状または分岐状のフルオロアルキル基またはフルオロアルケニル基、あるいは繰り返し単位: $-C_3F_6O-$ 、 $-C_2F_4O-$ および $-CF_2O-$ からなる群から選択された少なくとも-種の繰り返し単位の合計数が $1\sim200$ のフルオロエーテル基である。]

含ケイ素単量体は、少なくとも1つのケイ素原子および1つの炭素-炭素二重結合を有する単量体である。

含ケイ素単量体は、例えば、式:

$$\begin{array}{c}
R^1 \\
\downarrow \\
A - C - C + CH_2
\end{array}$$
(II)

5

[式中、Aは少なくとも1つのケイ素原子を有する1価の基、

R¹ は水素原子またはメチル基である。] で示される単量体であってよい。

式(II)におけるA基は、式:

Rsi-X-

5 [式中、R s i は、

10

 $R^{1} - (Si(R^{1})_2)_p -$, $\pm \hbar d$

 $R^{1} - (S i (R^{1})_2 - O)_p -$

 $(R^{1\ 1}$ は水素原子又は $C_1 \sim C_8$ アルキル基又は $C_6 \sim C_8$ アリール基であり、それぞれの $R^{1\ 2}$ は、同じでも異なってもよく、水素原子、官能基を有していてもよい $C_1 \sim C_8$ の炭化水素基またはハロゲン化炭化水素基であり、pは $1\sim 1$ 00の数)であり、

Xは、直接結合、 $-(CH_2)_q$ -(qは1~20の数) 、 $-(CH_2)_r$ -O -(rは0~20の数) 、 $-(CH_2)_s$ -O -O -(sは0~20の数) である。]

15 で示されるものであってよい。

式(II)のA基における官能基としては、ヒドロキシル基、エポキシ基、クロロメチル基、プロックドイソシアネート、アミノ基、カルボキシル基が挙げられる。

官能基を有していてもよい $C_1 \sim C_8$ の炭化水素基またはハロゲン化炭化水素 20 基の例は、次のとおりである。

----R³-NH--R⁴--NH₂

-R³OCH₂CH-CH₂

-R³COOH

 $---R^3-SH$

$$---R^3-Cl$$

5

10

15

 $[R^3$ および R^4 は、直接結合、炭素数 $1\sim2$ 1 の脂肪族基(例えば、アルキレン基)、芳香族基、芳香脂肪族基である。]

含ケイ素単量体の例は、

ビニルトリメトキシシラン、

ビニルトリエトキシシラン、

$$\begin{bmatrix} CH_3 & O CH_3 \\ CH_3 - Si - O \\ CH_3 \end{bmatrix}_3 = C_3H_6OC - C = CH_2$$

などである。

含フッ素重合体は、含フッ素単量体と含ケイ素単量体に加えて、非フッ素非ケイ素単量体、および場合により存在する架橋性単量体を含んでよい。

非フッ素非ケイ素単量体は、フッ素原子およびケイ素原子を含有せず、炭素-炭素二重結合を有する単量体であることが好ましい。非フッ素非ケイ素単量体は、 ビニル性単量体であることが好ましい。非フッ素非ケイ素単量体は、一般に、1 つの炭素-炭素二重結合を有する化合物である。非フッ素非ケイ素単量体として 好ましい単量体としては、例えば、エチレン、酢酸ビニル、ハロゲン化ビニル (例えば、塩化ビニル)、ハロゲン化ビニリデン (例えば、塩化ビニリデン)、 アクリロニトリル、スチレン、ポリエチレングリコール(メタ)アクリレート、ポ

10

15

20

25

リプロピレングリコール(メタ)アクリレート、メトキシポリエチレングリコール (メタ)アクリレート、メトキシポリプロピレングリコール(メタ)アクリレート、ビニルアルキルエーテル、イソプレンなどが例示されるが、これらに限定されるものではない。

非フッ素非ケイ素単量体は、アルキル基を含有する(メタ)アクリル酸エステルであってよい。アルキル基の炭素数は、1~30、例えば、6~30、例示すれば、10~30であってよい。例えば、非フッ素非ケイ素単量体は一般式:

 $CH_2 = CA^1 COOA^2$

[式中、 A^1 は水素原子またはメチル基、 A^2 は C_n H_{2n+1} ($n=1\sim30$) で示されるアルキル基である。]

で示されるアクリレート類であってよい。

架橋性単量体は、ケイ素原子を有する含フッ素重合体において、場合により存在する。架橋性単量体は、少なくども2つの反応性基および/または炭素一炭素二重結合を有し、フッ素を含有しない化合物であってよい。架橋性単量体は、少なくとも2つの炭素一炭素二重結合を有する化合物、あるいは少なくとも1つの炭素一炭素二重結合および少なくとも1つの反応性基を有する化合物であってよい。反応性基の例は、ヒドロキシル基、エポキシ基、クロロメチル基、ブロックドイソシアネート、アミノ基、カルボキシル基、などである。

架橋性単量体としては、例えば、ジアセトンアクリルアミド、(メタ)アクリルアミド、Nーメチロールアクリルアミド、ヒドロキシメチル(メタ)アクリレート、ヒドロキシエチル(メタ)アクリレート、3ークロロー2ーヒドロキシプロピル(メタ)アクリレート、N,Nージメチルアミノエチル(メタ)アクリレート、N,Nージエチルアミノエチル(メタ)アクリレート、プタジエン、クロロプレン、グリシジル(メタ)アクリレートなどが例示されるが、これらに限定されるものでない。非フッ素非ケイ素単量体および/または架橋性単量体を共重合させることにより、撥水撥油性や防汚性およびこれらの性能の耐クリーニング性、耐洗濯性、溶剤への溶解性、硬さ、感触などの種々の性質を必要に応じて改善することができる。

ケイ素原子を有して成る含フッ素重合体において、含フッ素単量体100重量

10

15

部に対して、含ケイ素単量体の量が0.01~50重量部、例えば0.1~20 重量部であり、非フッ素非ケイ素単量体の量が100重量部以下、例えば50重 量部以下、特に0.1~50重量部であり、架橋性単量体の量が50重量部以下、 例えば20重量部以下、特に0.1~15重量部であってよい。

他の態様において、表面処理剤が含フッ素重合体(すなわち、第1重合体)と 異なる第2重合体を含んでなり、この第2重合体がケイ素原子を有してなる含ケ イ素重合体である。表面処理剤は、含フッ素重合体と、含ケイ素重合体との混合 物を含んでなる。混合物における含フッ素重合体は、一般に、ケイ素原子を有し ないが、上記のようなケイ素原子を有する含フッ素重合体であってもよい。混合 物である表面処理剤は、一般に、ケイ素原子を有しない含フッ素重合体と、含ケ イ素重合体との混合物である。

ケイ素原子を有しない含フッ素重合体は、含フッ素単量体、非フッ素非ケイ素 単量体、および場合により存在する架橋性単量体から構成されてよい。

含フッ素単量体、非フッ素非ケイ素単量体、および場合により存在する架橋性 単量体の例は上記と同様のものである。

ケイ素原子を有しない含フッ素重合体において、含フッ素単量体100重量部に対して、非フッ素非ケイ素単量体の量が100重量部以下、例えば50重量部以下、特に0.1~50重量部であり、架橋性単量体の量が50重量部以下、例えば20重量部以下、特に0.1~15重量部であってよい。

20 第2重合体は、フッ素原子を有していても、有していなくてもどちらでもよい。 含ケイ素重合体は、フッ素原子を有するまたは有しないシロキサンポリマーであってよい。含ケイ素重合体の例は、ジメチルポリシロキサン、メチルハイドロジェンポリシロキサン、アミノ変性シリコーン、カルボキシル変性シリコーン、フェニルメチルシリコーンである。

25 シロキサンポリマーは、式:

$$\begin{array}{c|ccccc}
R^{21} & R^{22} \\
 & & \\
Si & & \\
R^{22} & & \\
R^{22} & & \\
R^{22} & & \\
R^{22} & & \\
\end{array} \qquad (III)$$

[式中、 R^{2} 1 および R^{2} 3 は水素原子、 C_{1} \sim C_{8} の炭化水素基(例えば、 C_{1} \sim C_{8} アルキル基、 C_{6} \sim C_{8} アリール基)または官能基含有基であり、それぞれの R^{2} 2 は、同じでも異なってもよく、水素原子、 C_{1} \sim C_{8} の炭化水素基、 C_{1} \sim C_{8} のハロゲン化炭化水素基、または官能基含有基であり、

5 tは1~200の数である。]

で示される化合物であってよい。

式(III)における官能基の例は、ヒドロキシル基、エポキシ基、クロロメチル基、プロックドイソシアネート、アミノ基、カルボキシル基、などである。

式 (III) における官能基含有基である R^{2} 、 R^{2} および R^{2} の例は、次のとおりである。

----R³-NH--R⁴--NH₂

10

-R³COOH

 $---R^3-SH$

-R 3 -Cl

 $[R^3$ および R^4 は、直接結合、炭素数 $1\sim21$ の脂肪族基(例えば、アルキレン基)、芳香族基、芳香脂肪族基である。]

15 シロキサンポリマーの具体例は、次のとおりである。

$$\begin{array}{cccc} CH_3 & CH_3 & CH_3 & CH_3 \\ CH_3 & SiO(SiO)_x & (SiO)_y & SiCH_3 \\ & & & & & \\ CH_3 & R^1 & R^2 & CH_3 \end{array}$$

$$\begin{array}{c|c} \operatorname{CH_3} \operatorname{CH_3} & \operatorname{CH_3} \\ | & | & | \\ \operatorname{CH_3SiO(SiO)_nSiCH_3} \\ | & | & | \\ \operatorname{CH_3} \operatorname{R}^1 & \operatorname{CH_3} \end{array}$$

$$\begin{array}{cccc} \operatorname{CH_3} \operatorname{CH_3} & \operatorname{CH_3} & \operatorname{CH_3} \\ \operatorname{CH_3} \operatorname{SiO(SiO)_x} & (\operatorname{SiO)_y} \operatorname{SiCH_3} \\ \operatorname{CH_3} \operatorname{CH_3} & \operatorname{R}^3 & \operatorname{CH_3} \\ & \operatorname{NH} & \\ \operatorname{R}^4 & \\ & \operatorname{NH_2} \end{array}$$

$$\begin{array}{c|c} \operatorname{CH_3} & \operatorname{CH_3} \\ | & | & | \\ \operatorname{H_2NR^3(SiO)_n SiR^3NH_2} \\ | & | & | \\ \operatorname{CH_3} & \operatorname{CH_3} \end{array}$$

$$\begin{array}{cccc} CH_{3} CH_{3} & CH_{3} & CH_{3} \\ CH_{3} SiO(SiO)_{x} (SiO)_{y} SiCH_{3} \\ CH_{3} CH_{3} & R^{3} & CH_{3} \\ & NH_{2} \end{array}$$

$$\begin{array}{ccc} \mathrm{CH_3} & \mathrm{CH_3} \\ (\mathrm{CH_3})_3 \mathrm{SiO(SiO)_x} & (\mathrm{SiO)_y} \, \mathrm{Si(CH_3)_3} \\ \mathrm{CH_3} & \mathrm{R^3OCH_2CH-CH_2} \\ \mathrm{O} \end{array}$$

$$\begin{array}{c} \mathrm{CH_3} \ \mathrm{CH_3} \\ \mathrm{CH_2-CHCH_2OR^3(SiO)_n} \ \mathrm{SiR^3OCH_2CH-CH_2} \\ \mathrm{CH_3} \ \mathrm{CH_3} \end{array}$$

$$\begin{array}{c|cccc} CH_3 & CH_3 & CH_3 \\ (CH_3)_3SiO(SiO)_x(SiO)_y & (SiO)_z Si(CH_3)_3 \\ CH_3 & R^3 & POA \\ & O \\ & CH_2CH-CH_2 \\ & O \end{array}$$

$$\begin{array}{c|cccc} CH_3 CH_3 & CH_3 & CH_3 \\ CH_3 SiO(SiO)_x (SiO)_y SiCH_3 \\ CH_3 CH_3 & R^3 & CH_3 \\ & COOH \end{array}$$

$$\begin{array}{c|c} \operatorname{CH_3} & \operatorname{CH_3} \\ \operatorname{HOOC-R^3(SiO)_n} & \operatorname{SiR^3COOH} \\ \operatorname{CH_3} & \operatorname{CH_3} \end{array}$$

$$\begin{array}{c|cccc} CH_3 CH_3 & CH_3 & CH_3 \\ & & & & \\ CH_3 SiO(SiO)_x & (SiO)_y & SiCH_3 \\ & & & & \\ CH_3 & CH_3 & R^3 & CH_3 \\ & & & & \\ & & & SH \end{array}$$

$$\begin{array}{c|cccc} \operatorname{CH_3} \operatorname{CH_3} & \operatorname{CH_3} & \operatorname{CH_3} \\ \operatorname{CH_3SiO(SiO)_x} & \operatorname{(SiO)_y} \operatorname{SiCH_3} \\ \operatorname{CH_3} & \operatorname{CH_3} & \operatorname{R}^3 & \operatorname{CH_3} \\ & \operatorname{Cl} & & \operatorname{Cl} \end{array}$$

[上記式中、 R^1 および R^2 は、水素原子、 $C_1 \sim C_8$ の炭化水素基、 $C_1 \sim C_8$ のハロゲン化炭化水素基、または官能基含有基であり、

R³ およびR⁴ は、直接結合、炭素数1~21の脂肪族基(例えば、アルキレン基)、芳香族基、芳香脂肪族基であり、

POAはポリアルキレンオキシド(アルキレンの炭素数は $2\sim5$ 、アルキレンオキシドの数 $2\sim100$ である)であり、

n、x、y、zは、1~300である。]

10 含ケイ素重合体は、フッ素原子を有するものであってもよい。フッ素原子を有する含ケイ素重合体は、例えば、上記のシロキサンポリマー(フッ素を含有しない含フッ素重合体)と含フッ素単量体と間の付加反応(特に、マイケル付加反応)によって、次のようにして、製造することができる。

$$\begin{array}{c} \text{CH}_3 \quad \text{CH}_3 \quad \text{O} \quad \text{X} \\ \text{H}_2\text{NR}^3(\text{SiO})_{\mathbf{n}} \, \text{SiR}^3\text{NH}_2 \, + \, \text{Rf-Y-O-C-C=CH}_2 \longrightarrow \\ \text{CH}_3 \quad \text{CH}_3 \quad \text{CH}_3 \\ \text{Rf-Y-O-C-HC-H}_2\text{C} \quad \text{O} \quad \text{X} \quad \text{CH}_3 \quad \text{CH}_3 \quad \text{X} \quad \text{O} \\ \text{Rf-Y-O-C-HC-H}_2\text{C} \quad \text{NR}^3(\text{SiO})_{\mathbf{n}} \, \text{SiR}^3\text{N} \\ \text{H} \end{array}$$

[上記式中、X、Y、R³、R⁴、Rf、x、yは前記のとおりである。]

フッ素原子を有する含ケイ素重合体は、上記のフッ素原子を有する含ケイ素重量体にさらに含フッ素単量体が反応した、下記のようなものであってもよい。

$$\begin{array}{c|cccc} CH_{3} CH_{3} & CH_{3} & CH_{3} \\ CH_{3} SiO(SiO)_{x} (SiO)_{y} SiCH_{3} \\ CH_{3} CH_{3} & R^{3} & CH_{3} \\ & & NH \\ O & X & R^{4} & X & O \\ Rf-Y-O-C-HC-H_{2}C-N-CH_{2}-CH-C-O-Y-Rf \end{array}$$

[上記式中、X、Y、R³、R⁴、Rf、x、yは前記のとおりである。]

10 含フッ素重合体と含ケイ素重合体との混合物である表面処理剤において、含フッ素重合体100重量部に対して、含ケイ素重合体の量は、0.01~100重量部、例えば0.01~50重量部であってよい。

含フッ素重合体は以下のようにして製造することができる。

溶液重合では、重合開始剤の存在下で、単量体を有機溶剤に溶解させ、窒素置 換後、30~120℃の範囲で1~10時間、加熱撹拌する方法が採用される。 重合開始剤としては、例えばアゾビスイソプチロニトリル、ベンゾイルパーオキ

10

15

20

25

シド、ジー t ーブチルパーオキシド、ラウリルパーオキシド、クメンヒドロパーオキシド、tーブチルパーオキシピバレート、ジイソプロピルパーオキシジカーボネートなどが挙げられる。重合開始剤は単量体100重量部に対して、0.01~20重量部、例えば0.01~10重量部の範囲で用いられる。

有機溶剤としては、単量体に不活性でこれらを溶解するものであり、例えば、アセトン、クロロホルム、HCHC225、イソプロピルアルコール、ペンタン、ヘキサン、ヘプタン、オクタン、シクロヘキサン、ベンゼン、トルエン、キシレン、石油エーテル、テトラヒドロフラン、1,4ージオキサン、メチルエチルケトン、メチルイソブチルケトン、酢酸エチル、酢酸ブチル、1,1,2,2ーテトラクロロエタン、1,1,1ートリクロロエタン、トリクロロエチレン、パークロロエチレン、テトラクロロジフルオロエタン、トリクロロトリフルオロエタンなどが挙げられる。有機溶剤は単量体の合計100重量部に対して、50~2000重量部、例えば、50~1000重量部の範囲で用いられる。

乳化重合では、重合開始剤および乳化剤の存在下で、単量体を水中に乳化させ、窒素置換後、50~80℃の範囲で1~10時間、撹拌して共重合させる方法が採用される。重合開始剤は、過酸化ベンゾイル、過酸化ラウロイル、tープチルパーベンゾエート、1ーヒドロキシシクロヘキシルヒドロ過酸化物、3ーカルボキシプロピオニル過酸化物、過酸化アセチル、アゾビスイソブチルアミジンー二塩酸塩、アゾビスイソブチロニトリル、過酸化ナトリウム、過硫酸カリウム、過硫酸アンモニウムなどの水溶性のものやアゾビスイソブチロニトリル、ベンゾイルパーオキシド、ジーtーブチルパーオキシド、ラウリルパーオキシド、クメンヒドロパーオキシド、tーブチルパーオキシピバレート、ジイソプロピルパーオキシジカーボネートなどの油溶性のものが用いられる。重合開始剤は単量体100重量部に対して、0.01~10重量部の範囲で用いられる。

放置安定性の優れた共重合体水分散液を得るためには、高圧ホモジナイザーや超音波ホモジナイザーのような強力な破砕エネルギーを付与できる乳化装置を用いて、単量体を水中に微粒子化し、油溶性重合開始剤を用いて重合することが望ましい。また、乳化剤としてはアニオン性、カチオン性あるいはノニオン性の各種乳化剤を用いることができ、単量体100重量部に対して、0.5~20重量

10

15

20

25

部の範囲で用いられる。アニオン性および/またはノニオン性および/またはカチオン性の乳化剤を使用することが好ましい。単量体が完全に相溶しない場合は、これら単量体に充分に相溶させるような相溶化剤、例えば、水溶性有機溶剤や低分子量の単量体を添加することが好ましい。相溶化剤の添加により、乳化性および共重合性を向上させることが可能である。

水溶性有機溶剤としては、アセトン、メチルエチルケトン、酢酸エチル、プロピレングリコール、ジプロピレングリコールモノメチルエーテル、ジプロピレングリコール、トリプロピレングリコール、エタノールなどが挙げられ、水100重量部に対して、1~50重量部、例えば10~40重量部の範囲で用いてよい。また、低分子量の単量体としては、メチルメタクリレート、グリシジルメタクリレート、2,2,2ートリフルオロエチルメタクリレートなどが挙げられ、単量体の総量100重量部に対して、1~50重量部、例えば10~40重量部の範囲で用いてよい。

本発明の表面処理剤は、溶液、エマルションまたはエアゾールの形態であることが好ましい。表面処理剤は、含フッ素重合体および媒体(例えば、有機溶媒および水などの液状媒体)を含んでなる。表面処理剤において、含フッ素共重合体の濃度は、例えば、0.01~50重量%であってよい。

本発明の表面処理剤は、従来既知の方法により被処理物に適用することができる。通常、該表面処理剤を有機溶剤または水に分散して希釈して、浸漬塗布、スプレー塗布、泡塗布などのような既知の方法により、被処理物の表面に付着させ、乾燥する方法が採られる。また、必要ならば、適当な架橋剤と共に適用し、キュアリングを行ってもよい。さらに、本発明の表面処理剤に他の表面処理剤(例えば、撥水剤や撥油剤)あるいは、防虫剤、柔軟剤、抗菌剤、難燃剤、帯電防止剤、塗料定着剤、防シワ剤などを添加して併用することも可能である。浸漬塗布の場合、浸漬液における含フッ素重合体の濃度は0.05~10重量%であってよい。スプレー塗布の場合、処理液における含フッ素重合体の濃度は0.1~5重量%であってよい。ステインブロッカーを使用してもよい。ステインブロッカーを使用する場合には、アニオン性またはノニオン性乳化剤を使用することが好ましい。本発明の表面処理剤(例えば、撥水撥油剤)で処理される被処理物としては、

繊維製品、石材、フィルター (例えば、静電フィルター)、防塵マスク、ガラス、紙、木、皮革、毛皮、石綿、レンガ、セメント、金属および酸化物、窯業製品、プラスチック、塗面およびプラスターなどを挙げることができる。繊維製品は、特にカーペットであってよい。繊維製品としては種々の例を挙げることができる。例えば、綿、麻、羊毛、絹などの動植物性天然繊維、ポリアミド、ポリエステル、ポリビニルアルコール、ポリアクリロニトリル、ポリ塩化ビニル、ポリプロピレンなどの合成繊維、レーヨン、アセテートなどの半合成繊維、ガラス繊維、炭素繊維、アスベスト繊維などの無機繊維、あるいはこれらの混合繊維が挙げられる。本発明の加工剤は、洗剤溶液、ブラッシング (機械的)に対する抵抗性に優れるので、ナイロン、ポリプロピレンのカーペットに対して好適に使用できる。

繊維製品は、繊維、布等の形態のいずれであってもよい。本発明の表面処理剤でカーペットを処理する場合に、繊維または糸を表面処理剤で処理した後にカーペットを形成してもよいし、あるいは形成されたカーペットを表面処理剤で処理してもよい。

15

10

5

発明を実施するための最良の形態

本発明の実施例について具体的に説明するが、実施例は本発明を限定するものではない。

20 シャワー撥水試験

シャワー撥水性は、JIS-L-1092のスプレー法による撥水性No。(下記表 1 参照)をもって表す。

表 1

<u>撥水性No.</u>	
5	表面に付着湿潤のないもの
4	表面にわずかに付着湿潤を示すもの
3	表面に部分的湿潤を示すもの
2	表面に湿潤を示すもの
1	表面全体に湿潤を示すもの

撥水性試験

処理済試験布を温度21 $^{\circ}$ 、湿度65%の恒温恒湿機に4時間以上保管する。試験液 (イソプロピルアルコール (IPA)、水、及びその混合液、表 2 に示す)も温度21 $^{\circ}$ で保存したものを使用する。試験は温度21 $^{\circ}$ 、湿度65%の恒温恒湿室で行う。試験液を試験布上に 0.05m1静かに滴下し、30 秒間放置後、液滴が試験布上に残っていれば、その試験液をパスしたものとする。撥水性は、パスした試験液のイソプロピルアルコール (IPA) 含量 (体積%) の最大なものをその点数とし、撥水性不良なものから良好なレベルまでFail、0、1、2、3、4、5、6、7、8、9、及び100012段階で評価する。

10

15

5

表2 撥水性試験液

727	八工和人的大人区	
	(体積比%)	
点数	イソプルピルアルコール	· 水
10	100	0
9	90	10
8	80	20
7	70	30
6	60	40
5	50	50
4	40	60
3	30	70
2	20	80
1	10	90
0	0	100
Fail	<u>イソプルピルアルコール</u> 0	/水100に及ばないもの

撥油性試驗

処理済試験布を温度21℃、湿度65%の恒温恒湿機に4時間以上保管する。試験液(表3に示す)も温度21℃で保存したものを使用する。試験は温度21℃、湿度65%の恒温恒湿室で行う。試験液を試験布上に 0.05m 1 静かに滴下し、30秒間放置後、液滴が試験布上に残っていれば、その試験液をパスしたものとする。 撥油性は、パスした試験液の最高点数とし、撥油性不良なものから良好なレベルまでFail、1、2、3、4、5、6、7、及び8の9段階で評価する

表3 撥油性試験

液

試験溶液 n-ヘプタン	表面張力(dyne/cm、 25℃)
n-ヘプタン	(25 C)
	
l control of the cont	20.0
n-オクタン	21.8
n-デカン	23.5
n-ドデカン	25.0
nーテトラデカン	
	26.7
	27.3
n-ヘキサデカン35/ヌジョール65の混合	29.6
液	
n-ヌジョール	01.0
	31.2
	n-デカン n-ドデカン n-テトラデカン n-ヘキサデカン n-ヘキサデカン35/ヌジョール65の混合

風合い

5

処理したPET布について触手によりこれらの差異を以下の基準により判定した。

良好;未処理布と同じ、または柔軟

不良:未処理布より硬い

モノマー合成

製造例1

10 <u>9F-Alc/αFモノマー</u>

200m14つロフラスコに2-フルオロアクリル酸 19g(0.21mo1)とトリエチルアミン 22.94g(0.23mo1)を仕込み、攪拌下30分間窒素パージを行った。その後内温が5℃になるまで氷冷後、窒素気流下で内温の上限が15℃となるように、4.5時間かけて2-(パーフルオロブチル)エタノール(9F-A1c) 54.52g(0.21mo1)を滴下した。滴下終了後、発熱反応が収まるまで30分間内温が5℃となるように氷冷しつづけた。その後室温まで昇温して内温が上昇しないことを確認し、1時間反応を熟成させた。反応液をろ過して一晩放置後、10%NaHCO。水溶液で中和後3回水洗し、茶褐色の液体54.00g(収率 77.82%)を得た。生成物[すなわち、2-(パ

ーフルオロブチル)エチル2-フルオロアクリレート] $(9F-Alc/\alpha F+ J マー)$ の同定は、 ^1H-nmr 、 $^{19}F-nmr$ 、 $^{13}C-nmr$ で行った。

ポリマー重合

5 製造例 2

9F-Alc/αF StA 反応性シリコーン(重量比7:2.5:0.5) 共重合体 200ml 4つロフラスコに、重量比7:2.5:0.5となるように、製造例1で合成した9F-Alc/αFモノマー 15.00g(0.045mol)、ステアリルアクリレート 5.34g(0.016mol)、反応性シリコーン:

10

15

20

$$\begin{array}{c|ccccc} \operatorname{CH}_3 & \operatorname{CH}_3 & \operatorname{CH}_3 & \operatorname{O} & \operatorname{CH}_3 \\ \operatorname{R}^1 & -\operatorname{Si}(\operatorname{O-Si})_{\mathbf{x}} & \operatorname{O-Si} & -\operatorname{C}_3\operatorname{H}_6\operatorname{OC} - \operatorname{C=CH}_2 \\ & \operatorname{CH}_3 & \operatorname{CH}_3 & \operatorname{CH}_3 \end{array}$$

[式中、R¹ は水素原子または有機基、xはこの化合物の数平均分子量が約1000になるような数である。]

(サイラプレーンFM-0711、チッソ社製) 1.07g(0.0002mo1)を、テトラクロロへキサフルオロブタン(ダイキン工業社製S-316)173.32g(0.57mo1)と共に仕込み、30分間溶液中に窒素バブリング後、気相中の窒素置換を30分行った。内温を60℃に昇温後、トリクロロエタン 11.22gに溶かしたパーブチルPV 2.30g(0.013mo1)を添加し、6時間反応させた。反応の工程管理はガスクロで行い、9F-A1c/αFモノマーとステアリルアクリレートのピークの消失を確認して反応終了とした。反応終了後、重合上がり溶液にメタノールを加えると、非常に粘度の高い白色沈殿物が析出した。デカンテーションにより上澄み液を取り除き、沈殿物をエバポレーターにかけて溶媒を除去すると、クリーム色のゴム状化合物19.25g(ポリマー収率89.91%)を得た。ポリマーの同定は「H-nmr、19F-nm、13C-nmrで行った。ポリマーにおけるモノマーの重量比は、仕込み比とほぼ同様であった。

25 製造例3

9F-Alc/αF StA 反応性シリコーン(重量比7:3:1) 共重合体

200ml 4つロフラスコに、重量比7:3:1となるように、製造例1で合成したモノマー9F-Alc/ α Fモノマー 14.00g(0.042mol)、ステアリルアクリレート4.00g(0.012mol)、反応性シリコーン(サイラプレーンFM-0711、チッソ社製)2.00g(0.0004mol)を、テトラクロロヘキサフルオロブタン(ダイキン工業社製S-316)161.91gと共に仕込み、30分間溶液中に窒素バブリング後、気相中の窒素置換を30分行った。内温を60℃に昇温後、トリクロロエタン 10.48gに溶かしたパーブチルPV 2.15g(0.012mol)を添加し、6時間反応させた。反応の工程管理はガスクロで行い、9F-Alc/ α Fモノマーとステアリルアクリレートのピークの消失を確認して反応終了とした。反応終了後、重合上がり溶液にメタノールを加えると、非常に粘度の高い自色沈殿物が析出した。デカンテーションにより上澄み液を取り除き、沈殿物をエバポレーターにかけて溶媒を除去すると、クリーム色のゴム状化合物16.18g(ポリマー収率80.90%)を得た。ポリマーの同定は 1 H-nmr、 19 F-nm、 13 C-nmrで行った。ポリマーにおけるモノマーの重量比は、仕込み比とほぼ同様であった。

15

20

25

10

5

比較製造例1

9F-A1c/Me StA 共重合体

100ml 4つロフラスコに2-(パーフルオロブチル)エチル メタクリレート (9F-Alc/Me) (ダイキン化成品販売 (株) 製M-1420) 7.00g(0.021mol)、ステアリルアクリレート 3.00g(0.0093mol)、テトラクロロへキサフルオロブタン (ダイキン工業社製S-316) 56.47gを仕込み、30分間溶液中に窒素バブリング後、気相中の窒素置換を30分行った。内温を60℃に昇温後、トリクロロエタン 3.67g (0.027mol) に溶かしたパーブチルPV 0.75g(0.0043mol)を添加し、6時間反応させた後に、トリクロロエタン 3.67gに溶かしたパープチルPV 0.75g (0.0043mol)を追加して、5.5時間反応させた。反応の工程管理はガスクロで行い、2-(パーフルオロプチル)エチル メタクリレートモノマーとステアリルアクリレートモノマーのピークの消失を確認して反応終了とした。反応終了後、重合上がり溶液にメタノールを加えると、非常に粘度の高い白色沈殿物が析出した。デカンテーションにより上澄み液を取り除き、沈殿物をエバポレーターにかけて溶媒を除去す

ると、非常に粘度の高い透明な液状化合物9.63g(ポリマー収率96.3%)を得た。ポリマーの同定は元素分析(表 4)、 1 H-nmr、 19 F-nm、 13 C-nmrで行った。ポリマーにおけるモノマーの重量比は、仕込み比とほぼ同様であった。

5 比較製造例2

10

15

20

9F-Alc/αF StA 共重合体

100ml 4つロフラスコに製造例1で合成したモノマー (9F-Alc/αFモノマー) 7.00g(0.021mol)、ステアリルアクリレート 3.00g(0.0093mol)、テトラクロロヘキサフルオロブタン (ダイキン工業社製S-316) 56.47gを仕込み、30分間溶液中の窒素パブリング後、気相中の窒素置換を30分行った。内温を60℃に昇温後、トリクロロエタン 3.67gに溶かしたパープチルPV 0.75g(0.0043mol)を添加し、6時間反応させた。反応の工程管理はガスクロで行い、9F-Alc/αFモノマーとステアリルアクリレートモノマー のピークの消失を確認して反応終了とした。反応終了後重合上がり溶液にメタノールを加えて析出したクリーム色の沈殿物について減圧ろ過を行い、真空デシケーターで乾燥してクリーム色でゴム状の化合物7.12g(ポリマー収率71.2%)を得た。ポリマーの同定は元素分析(表 4)、「H-nmr、19F-nm、13C-nmrで行った。ポリマーにおけるモノマーの重量比は、仕込み比とほぼ同様であった。

表4

	比較製造	例 1	比較製造	例 2
	実測値	理論値	実測値	理論値
F	35. 69%	36.05%	37. 72%	39. 58%
C	42. 64%	48.63%	45. 42%	45. 83%
Н	4. 64%	5.60%	4. 96%	4. 95%
N	0.00%	0.00%	0. 00%	0. 00%

実施例1

製造例2で得られたポリマー 6gをHCFC225 600gに溶解した。この溶液 150gにナイロン試験布 (510mm×205mm) ×3枚を浸漬(約5分間)後、遠心脱水機で脱溶媒 (500rpm、20秒間)を行った。同じ操作をPET試験布 (510mm×

10

15

25

205mm) ×3枚、PET/綿混毛試験布 ((510mm×205mm) ×3枚、綿試験布 (510mm×205mm) ×3枚についておこなった。その後夫々の試験布を28℃で一晩乾燥した。

次に、ナイロン試験布、PET試験布、PET/綿混毛試験布、綿試験布を夫々1枚づつ、ピンテンターで80℃処理(3分間)を行い、その後夫々の試験布を半分に切断し(255mm×205mm)、一方をシャワー撥水試験に使用し、残りを撥水試験、撥油試験試験に使用した。

次に、ナイロン試験布、PET試験布、PET/綿混毛試験布、綿試験布を夫々1枚づつ、ピンテンターで150℃処理(3分間)を行い、その後夫々の試験布を半分に切断し(255mm×205mm)、一方をシャワー撥水試験に使用し、残りを撥水試験、撥油試験試験に使用した。

残りのナイロン試験布、PET試験布、PET/綿混毛試験布、綿試験布については 熱処理を行わず、夫々の試験布を半分に切断し(255mm×205mm)、一方を シャワー撥水試験に使用し、残りを撥水試験、撥油試験試験に使用した。試験結 果を表5に示す。

実施例2

製造例3で得られたポリマーを実施例1と同様に処理後、シャワー撥水試験、 撥水試験、撥油試験をおこなった。

20 試験結果を表 5 に示す。

実施例3

製造例1で得られたポリマー5.7gとアミノ変性シリコーン (東レ・ダウコーング社製:SF8417) 0.3gをHCFC225 600gに溶解する。実施例1と同様に処理後、シャワー撥水試験、撥水試験、撥油試験をおこなった。 試験結果を表5に示す。

比較例1

比較製造例1で得られたポリマーを実施例1と同様に処理後、シャワー撥水試

験、撥水試験、撥油試験をおこなった。 試験結果を表5に示す。

比較例2

5 比較製造例2で得られたポリマーを実施例1と同様に処理後、シャワー撥水試験、撥水試験、撥油試験をおこなった。

試験結果を表5に示す。

表5

AF-4P-677 CT		3	実施例		5	実施例:	2	3	実施例:	3
性能評価		シャワ 一撥水 性	撥水性	撥油性	シャワ 一撥水 性	撥水性	撥油性	シャワ 一撥水 性	撥水性	撥油性
ナイロン	RT	70	6	5	50	5	5	80	6	-
	80℃	70	8	5	70	7	6	80	6	$\frac{2}{2}$
	150℃	80	10	7	90	10	7	80	5	2
PET	RT	50	5	3	50	3.	2	80	3	2
	80℃	70	5	1	70	7	2	80	6	$\frac{z}{2}$
	150℃	70	9	6	70	8	2	80	6	3
PET/綿	RТ	50	5	_4	50	7	3	70	4	
	80℃	50	8	5	50	8	3	70	4	$\frac{2}{2}$
	150℃	50	8	5_	70	8	4	70	5	2
	RT	0	9	3	0	9	5	50		
	80℃	0	9	5	50	9	5	50	4	3
	150℃	50	9	2	50	9	4	50		
風合い			良好			良好		50	<u>4</u> 良好	3

11 Al-			北較例			比較例	2
性能評価		シャワ ー撥水 性	撥水性	撥油性	シャワ 一撥水 性	撥水性	撥油性
ナイロン	RT	50	7	3	_70	8	6
	80℃	80	9	3	_80	9	6
	150℃	80	_ 8	4	80	9	6
PET	RT	70	5	2	70	6	3
	80℃	70	б	4	70	6	4
	150℃	80	8	4	80	6	4
PET/綿	RT	0	5	3	50	8	4
	80℃	50	5	3	70	9	4
	150℃	70	7	4	70	9	5
綿	RT	0	2	3	50	9	4
	80℃	0	2	3	50	9	4
	150℃	50	7	4	50	9	4
風合い	1		不良			不良	

請求の範囲

1. 式:

5

10

15

20

25

$$\begin{array}{ccc}
O & X \\
& \downarrow & \downarrow \\
C & C & C & C
\end{array}$$
(I)

[式中、Xは、フッ素原子、塩素原子、臭素原子、ヨウ素原子、 CFX^1X^2 基(但し、 X^1 および X^2 は、水素原子、フッ素原子、塩素原子、臭素原子またはヨウ素原子である。)、シアノ基、炭素数 $1\sim2$ 1の直鎖状または分岐状のフルオロアルキル基、置換または非置換のベンジル基、置換または非置換のフェニル基、Yは、炭素数 $1\sim1$ 0の脂肪族基、炭素数 $6\sim1$ 0の芳香族基または環状脂肪族基、 $-CH_2CH_2N(R^1)SO_2$ -基(但し、 R^1 は炭素数 $1\sim4$ 0アルキル基である。)または $-CH_2CH(OY^1)CH_2$ -基(但し、 Y^1 は水素原子またはアセチル基である。)、

R f は、炭素数 $1\sim2$ 1 の直鎖状または分岐状のフルオロアルキル基またはフルオロアルケニル基、あるいは繰り返し単位: $-C_3$ F $_6$ O - 、 $-C_2$ F $_4$ O - および - C F $_2$ O - からなる群から選択された少なくとも - 種の繰り返し単位の合計数が $1\sim2$ 0 0 のフルオロエーテル基である。]

で示される含フッ素単量体から誘導された繰り返し単位を有して成る含フッ素重合体を含んで成る表面処理剤であって、

- (a) 含フッ素重合体がケイ素原子を有してなるか、および/または(b) 表面処理剤が含フッ素重合体(第1重合体)および第1重合体と異なる第2重合体を含んでなり、この第2重合体がケイ素原子を有してなる含ケイ素重合体である表面処理剤。
- 2. ケイ素原子を有してなる含フッ素重合体が含フッ素単量体および含ケイ素単量体を含んで成る請求項1に記載の表面処理剤。
- 3. 含ケイ素単量体が、式:

[式中、Aは少なくとも1つのケイ素原子を有する1価の基、 R^1 は水素原子またはメチル基である。]で示される請求項2に記載の表面処理剤。

5 4. 式(II)におけるA基が、式:

R s i - X -

15

25

[式中、Rsiは、

 $R^{1} - (Si(R^{1})_2)_p -$, $\pm k$

 $R^{1} - (S i (R^{1})_{2} - O)_{p} -$

10 $(R^{1}$ は水素原子又は $C_1 \sim C_8$ アルキル基又は $C_6 \sim C_8$ アリール基であり、それぞれの R^{1} は、同じでも異なってもよく、水素原子、官能基を有していてもよい $C_1 \sim C_8$ の炭化水素基またはハロゲン化炭化水素基であり、pは $1\sim 1$ 00の数)であり、

Xは、直接結合、 $-(CH_2)_q - (qは1~20の数)、<math>-(CH_2)_r - O - (rは0~20の数)、-(CH_2)_s - OC(=O) - (sは0~20の数)である。]$

で示される請求項3に記載の表面処理剤。

- 5. ケイ素原子を有してなる含フッ素重合体が、含フッ素単量体および含ケイ 20 素単量体に加えて、非フッ素非ケイ素単量体を含んで成る請求項2に記載の表面 処理剤。
 - 6. ケイ素原子を有してなる含フッ素重合体において、含フッ素単量体100 重量部に対して、含ケイ素単量体の量が0.01~50重量部であり、非フッ素 非ケイ素単量体の量が50重量部以下である請求項5に記載の表面処理剤。
 - 7. 含フッ素重合体と異なる第2重合体である含ケイ素重合体が、シロキサン

10

ポリマーである請求項1に記載の表面処理剤。

8. シロキサンポリマーが、式:

[式中、 R^2 ¹ および R^2 ³ は水素原子、 $C_1 \sim C_8$ の炭化水素基(例えば、 $C_1 \sim C_8$ アルキル基、 $C_6 \sim C_8$ アリール基)または官能基含有基であり、それぞれの R^2 ² は、同じでも異なってもよく、水素原子、 $C_1 \sim C_8$ の炭化水素基、 $C_1 \sim C_8$ のハロゲン化炭化水素基、または官能基含有基であり、t は $1 \sim 200$ の数である。]

で示される化合物である請求項7に記載の表面処理剤。

- 9. 第2重合体である含ケイ素重合体の量が、含フッ素重合体100重量部に対して、0.01~50重量部である請求項1に記載の表面処理剤。
- 10. Rf基が、炭素数 $1\sim6$ のフルオロアルキル基またはフルオロアルケニ ル基ある請求項1に記載の表面処理剤。
 - 11. 溶液、エマルションまたはエアゾールの形態である請求項1に記載の表面処理剤。

[式中、Xは、フッ素原子、塩素原子、臭素原子、ヨウ素原子、 CFX^1X^2 基(但し、 X^1 および X^2 は、水素原子、フッ素原子、塩素原子、臭素原子またはヨウ素原子である。)、シアノ基、炭素数 $1\sim21$ の直鎖状または分岐状のフルオ

ロアルキル基、置換または非置換のベンジル基、置換または非置換のフェニル基、 Yは、炭素数1~3のアルキレン基、

または $-CH_2CH(OY^1)CH_2$ -基(但し、 Y^1 は水素原子またはアセチル基である。)

Rf は、炭素数 $1\sim21$ の直鎖状または分岐状のフルオロアルキル基またはフルオロアルケニル基、あるいは繰り返し単位: $-C_3F_6O-$ 、 $-C_2F_4O-$ および $-CF_2O-$ からなる群から選択された少なくとも一種の繰り返し単位の合計数が $1\sim200$ のフルオロエーテル基である。]

で示される含フッ素単量体から誘導された繰り返し単位、および

- 10 (B) 含ケイ素単量体から誘導された繰り返し単位 を有してなる含フッ素含ケイ素重合体。
 - 13. ケイ素原子を有してなる含フッ素重合体が、含フッ素単量体および含ケイ素単量体に加えて、非フッ素非ケイ素単量体を含んで成る請求項12に記載の重合体。
 - 14. 請求項1~11のいずれかに記載の表面処理剤で被処理物を処理する方法。
- 20 15. 請求項1~11のいずれかに記載の表面処理剤で処理された繊維製品。
 - 16. 請求項1~11のいずれかに記載の表面処理剤で処理されたカーペット。

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.
PCT/JP2004/008245

A. CLASSIFI	CATION OF SUBJECT MATTER		2004/008245
Int.Cl	C09K3/00, C09K3/18, C08F220	1/24, D06M15/277, D06M1E	612
	D06M15/657, A47G27/02	. =	045,
According to In	ternational Patent Classification (IPC) or to both nation	onal classification and IPC	
B. FIELDS SE	EARCHED		
Int Cl	mentation searched (classification system followed by	classification symbols)	<u> </u>
1110.01	C09K3/00, C09K3/18, C08F220 D06M15/657, A47G27/02	/24, D06M15/277, D06M15/	643,
	5001120, 05!, A4/G2//02		
D		•	
Documentation s	searched other than minimum documentation to the ex	ktent that such documents are included in th	e fields searched
•			
Electronia data h		<u> </u>	
Diccionic data o	pase consulted during the international search (name of	of data base and, where practicable, search to	erms used)
			•
C DOCIDO	Ima contain	•	
	TS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category*	Citation of document, with indication, where	appropriate, of the relevant passages	Dolong
Х	EP 327906 A1 (DAIKIN INDUST	RIES. LTD)	Relevant to claim No.
Υ.	TO AUGUSC, 1989 (IN IIX ROLL	· ·	1-6,10-14 7-9,15-16
	Page 3, lines 21 to 31; Clai	ms 1, 10; page 4,	7-9,15-16
·	lines 15 to 18; page 8, line examples 1 to 5	es 2 to 3;	
1	& DE 68902400 T	S 5128389 A	
	& JP 1-197570 A	l l	
	Claims 1, 4; page 3, upper r	ight column,	
	lines 9 to 20; page 4, upper lines 8 to 13; page 5, lower	16ft col	
1	lines 7 to 9; examples 1 to	Sert column,	
i			•
j			
1	·		
		1	
× Further doc	Ilmente are listed in the		<u> </u>
	uments are listed in the continuation of Box C. pries of cited documents:	See patent family annex.	
A" document det	fining the general state of the art which the	"T" later document published after the inter	national filing date or priority
	TOTO VALICO	date and not in conflict with the applicat the principle or theory underlying the in-	
	ation or patent but published on or after the international	"X" document of particular relevance: the old	
	ich may throw doubts on priority claim(s) or which is lish the publication date of another citation or other	step when the document is taken alone	ered to involve an inventive
-P	(as specifica)	"Y" document of particular relevance; the cla	imed invention cannot be
accounter Dab	rring to an oral disclosure, use, exhibition or other means dished prior to the international filing date but later than	combined with one or more other such d	ep when the document is
the priority da	te claimed	being obvious to a person skilled in the a document member of the same patent far	π
ate of the actual	completion of the interest of		
13 July,	completion of the international search 2004 (13.07.04)	Date of mailing of the international search	report
1.		03 August, 2004 (03.	08.04)
ame and mailing	address of the ISA/		
Japanese	Patent Office	Authorized officer	
acsimile No.			
m PCT/ISA/210	(second sheet) (January 2004)	Telephone No.	
	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·		

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.
PCT/JP2004/008245

C (Continuation). DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	, , , , ,	004/008245	
Category*	Citation of document, with indication, where appropriate of the relevant	/ant nassace	Relevant to claim No	
Y	Y JP 63-101472 A (Dainippon Ink And Chemicals, Inc.), 06 May, 1988 (06.05.88), Claims 1 to 2; page 2, upper left column, lines 2 to 9			
Y	(Family: none) JP 58-42682 A (Shin-Etsu Chemical Co., L. 12 March, 1983 (12.03.83), Claim 1; page 1, right column, lines 4 to (Family: none)	td.),	7-9 , 15-16	
Y	JP 63-75082 A (Daikin Industries, Ltd.), 05 April, 1988 (05.04.88), Claims 1 to 4; page 1, right column, lines 10 to 14 (Family: none)		7-9,15-16	
·				
			•	
	ontinuation of second sheet) (January 2004)			

	国際調 企報告	国際出願番号	PCT/IP2	004/00824
A. 発明	の属する分野の分類(国際特許分類(IPC))			
1 44 64 6	5/1 C09K3/00, C09K3/18, (5/643, D06M15/657, A47G		006M15/2	277,
B. 調査				
調査を行っナ	を行った分野 と最小限資料(国際特許分類(IPC))			
4 44 6 4 6 7		108E220 (04 =		
DOGMI	5/643, D06M15/657, A47G	27/02	06M15/2	77,
最小限資料以	以外の資料で調査を行った分野に含まれるもの			
	2000 GOV			
国際電子一片				
国际調金で使	用した電子データベース (データベースの名称	、調査に使用した用語)		
	_			
<u>C.</u> 関連す 引用文献の	ると認められる文献			
カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連する EP 327906 A1 (DAIVIN INDICATION	1 ± 1 + + + + + + + + + + + + + + + + +		関連する
X	12 02 JOU AT CHAIR IN INHIGHDIEG 1	TICTODAL		請求の範囲の番号
Y	Page3, line21-31, Claim1, 10, Page4, Example1-5	IMITED) 1989. 08. 16		1-6, 10-14
		, 11ne15-18, Page8,	line2-3,	7-9, 15-16
	&DE 68902400 T & US 5128389 A			
	&JP 1-197570 A. 請求項1 4 第2百十	上欄笛0-20年日	The state of the state of	
	8-13行目,第5頁左下欄第7-9行目,実	二個第9-2017日,第4 施例1-5	貝左上欄第	
Y	•			
	JP 63-101472 A(大日本インキ化学工 請求項1-2,第2頁左上欄第2-9行目	業株式会社) 1988. 0	5. 06	7-9, 15-16
	(ファミリーなし)			, 3, 10 10
		•		
【】C欄の続き	きにも文献が列挙されている。			
引用文献の		□ パテントファミ	リーに関する別	紙を参照。
A」特に関連	のある文献ではなく、一般的技術水準を示す	の日の後に公表さ	れた文献	
		「T」国際出願日又は優出願と矛盾する。	先日後に公表さ	れた文献であって
	日前の出願または特許であるが、国際出願日 公表されたもの	の理解のために引	りのではなく、発	明の原理又は理論
L」優先権主	張に疑義を提起するか説ではなったか。	「ヘ」特に関連のある☆	歯であって 业	該文献のみで発明
H-H-O (「も心が付別な呼出を施ひせるをふたコロユュ			
〇」口頭によ	る開示 - 使田 - 展示数に表す。 ・	上の文献との、当	厭であって、当 業者にレッテロ	該文献と他の1以
P」国際出願	日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願	よって進歩性がな 「&」同一パテントファ		gg である組合せに もの
際調査を完了	した日	P-P-P-		
		国際調査報告の発送日	03. 8. 20	004
際調査機関の	名称及びあて先			
田本国 磁	特許庁 (ISA/JP) 便番号100-8915	特許庁審査官(権限のあ 山本 英一	る概負).	4V 2935
	大体ニーの 8 3 1 5			
果只都	千代田区霞が関三丁目 4番 3 号	電話番号 03-358		1

別用文献の	7170.2 44.4	FIRS 4
カテゴリー* Υ		関連する 請求の範囲の番
I	Ji 00-42002 A(信政化学 業株式会社)1002 02 10	7-9, 15-16
	請求項1,第1頁右欄第4-6行目 (ファミリーなし)	1 2, 19–16
Y		
•	JP 63-75082 A(ダイキン工業株式会社)1988.04.05 請求項1-4 第1頁左脚第10.14年早	7-9, 15-16
	請求項1-4, 第1頁右欄第10-14行目 (ファミリーなし)	1
		1
İ		
		1
	•	
	•	
		<u> </u>
	•	
		1
		1
}		